## (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2004 年8 月26 日 (26.08,2004)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 2004/071284 A1

(51) 国際特許分類7:

A61B 1/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/001363

(22) 国際出願日:

2004年2月10日(10.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

60/446,447

2003 年2 月11 日 (11.02.2003) US

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): オリンパス株式会社 (OLYMPUS CORPORATION) [JP/JP]; 〒1510072 東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目43番2号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 三日市 高康 (MIKKAICHI, Takayasu) [JP/JP]. 鈴木 啓太 (SUZUKI, Kelta) [JP/JP].

- (74) 代理人: 鈴江 武彦、外(SUZUYE, Takehiko et al.); 〒 1000013 東京都千代田区霞が関3丁目7番2号鈴榮 特許綜合法律事務所内 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, I.V, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

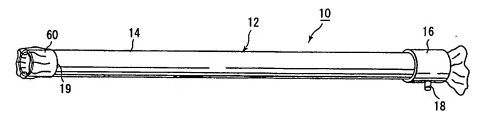
添付公開書類:

一 国際調査報告書

/続葉有)

(54) Title: OVERTUBE, PRODUCING METHOD AND PLACING METHOD OF THE SAME, AND METHOD OF TREATING INTRA-ABDOMINAL CAVITY

(54) 発明の名称: オーパーチューブ、オーパーチューブの製造方法、オーパーチューブの配置方法、および腹腔内の処置方法



(57) Abstract: An overtube (10) applied for endoscope treatment of an intra-abdominal cavity using an endoscope (90) comprises an overtube body (12) and an inside cover (60). The tip portion of the overtube body (12) is inserted from a natural opening of a patient's body and the intra-abdominal cavity is accessed from the tip portion through a duet wall. The inside cover (60) is set in a passageway for the endoscope (90) provided in the bore of the overtube body (12) and removable from a base end portion (16) of the overtube body (12).

○ (57) 要約: 内視鏡 (90) を用いた腹腔内内視鏡処置に用いられるオーパーチューブ (10) は、患者の身体の自然の閉口部から先端部が挿入され、その先端部から管腔壁を通して腹腔内にアクセスするオーパーチューブ本体 (12) と、このオーパーチューブ本体 (12) の内腔に設けられた前記内視鏡 (90) の通路に配設され、オーメーチューブ本体 (12) の基端部 (16) から抜去可能な内部カパー (60) とを有する。

2004/071284 A

#### 

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。 WO 2004/071284 PCT/JP2004/001363

1

## 明 細 書

オーバーチューブ、オーバーチューブの製造方法、オーバー チューブの配置方法、および腹腔内の処置方法 技術分野

本発明は、例えば腹腔内外科手術に用いるオーバーチューブ、オーバーチューブの製造方法、オーバーチューブの配置方法、および腹腔内の処置方法に関する。

## 背景技術

例えばUSP5,458,181号明細書やUSP5,297,536号明細書には、オーバーチューブを用いた腹腔内外科手術の方法が開示されている。図26に示すように、両者の方法において、オーバーチューブ300は、患者の自然の開口部310より管腔壁を通して腹腔内に挿入されている。オーバーチューブ300内を通して例えば内視鏡320や処置具330を腹腔内に出し入れ可能にアクセスさせることができる。

患者の身体の自然の開口部から管腔壁を通して腹腔内にアクセスする腹腔内内視鏡処置において、管腔には粘液や食物残渣などの内容物が存在する。このため、管腔に配置されたオーバーチューブ300を使用して内視鏡320を出し入れさせると、内視鏡320の付着物が腹腔内に入る可能性がある。

内視鏡320および処置具330をオーバーチューブ30 0を用いて腹腔内にアクセスさせる場合、オーバーチューブ 300の導入および管腔壁の開口のために内視鏡320およ び処置具330をオーバーチューブ300を通して出し入れさせる。このため、これら内視鏡320および処置具330に付着した付着物がオーバーチューブ300内にも付着する可能性がある。すると、オーバーチューブ300を通して腹腔内にアクセスさせる新たな内視鏡320および処置具330にオーバーチューブ300内の付着物が付着して、腹腔内に付着物が持ち込まれる可能性がある。その結果、腹腔内でのコンタミネーションにより診断の正確性が低下するのにその付着物が持ち込まれたり診断の正確性が低下する。腹腔内内視鏡処理後、腹腔内洗浄を十分に行なう必要がある。したがって、このような処置をするのに手間と時間がかかる。発明の開示

この発明は、内視鏡および処置具を腹腔内にアクセスさせる経路に菌が入り込むのを抑制し、腹腔内に管腔内物質を持ち込む可能性を減少させるオーバーチューブ、オーバーチューブの製造方法、オーバーチューブの配置方法、および腹腔内の処置方法を提供する。

細長い挿入部を有する内視鏡と組み合わせて使用されるオーバーチューブの一態様は、細長いチューブの一端に先端部を有し、他端に基端部を有し、前記内視鏡の挿入部を挿通可能なオーバーチューブ本体、このオーバーチューブ本体は患者の身体の自然の開口部から先端部が挿入され、その先端部から管腔壁を通して腹腔内にアクセスする、と;

チュープ状に形成され、前記オーバーチュープ本体の内腔に挿脱可能に配設された状態で前記内視鏡の挿入部が挿诵さ

れる少なくとも1つの内部カバー、前記内部カバーは、前記オーバーチューブ本体の前記先端部からさらに前方側に突出された状態に配設されるとともに前記オーバーチューブ本体の前記先端部の外周面を覆う遠位部と、前記オーバーチューブ本体の前記基端部から手元側に突出される近位部とを有し、前記オーバーチューブ本体の基端部から抜去可能である、と;を備えている。

## 図面の簡単な説明

図1 A は、本発明の第1 の実施の形態に係るオーバーチューブの外観を示す斜視図である。

図1Bは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチュープの分解斜視図である。

図2は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブの手元部を示す断面図である。

図3Aは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースの先端部近傍を示す透視図である。

図3 B は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースの先端部近傍の断面図である。

図4Aは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースを作成する第1の工程を示すオーパーチューブシースの 先端部の断面図である。

図4日は、本発明の第1の実施の形態に係るオーパーチュ

ープにおける、壁内にコイルが配設された状態のチュープシースを作成する第2の工程を示すオーバーチューブシースの 先端部の断面図である。

図4 C は、本発明の第 1 の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースを作成する第 3 の工程を示すオーバーチューブシースの 先端部の断面図である。

図4Dは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースを作成する第4の工程を示すオーバーチューブシースの 先端部の断面図である。

図4 E は、本発明の第 1 の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースを作成する第 5 の工程を示すオーバーチュープシースの 先端部の断面図である。

図4Fは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、壁内にコイルが配設された状態のチュープシースを作成する第6の工程を示すオーバーチュープシースの 先端部の断面図である。

図4Gは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチュープにおける、壁内にコイルが配設された状態のチューブシースを作成する第6の工程の終了後のオーバーチューブシースの先端部の断面図である。

図 5 A は、本発明の第 1 の実施の形態に係るオーバーチュープにおける、内部カバーの先端の弾性部材がオーパーチュ

ープシースの外周部への係止状態から解除された状態を示す 概略的な断面図である。

図5Bは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、内部カバーの先端の弾性部材をオーバーチューブシースの外周部に係止させた状態を示す概略的な断面図である。

図 5 C は、本発明の第 1 の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、内部カバーの先端の弾性部材を示す概略図である。

図5Dは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、内部カバーの先端の他の弾性部材を示す概略 図である。

図5 E は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、内部カバーの先端の他の弾性部材を図5 D に対して変形させた状態を示す概略図である。

図6は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、オーバーチューブ本体の内部に内視鏡が挿入された状態の手元部の概略的な断面図である。

図7は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブに内視鏡を挿入した状態を示す概略的な斜視図である。

図8は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブの先端を管腔壁に挿入した状態で内部カバーをオーバーチューブ本体から抜去した状態を示す概略的な斜視図である。

図9は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおけるオーバーチューブ本体に内視鏡を導入した状態で、

オーバーチューブおよび内視鏡を身体の目的部位に導入した状態を示す概略図である。

図10Aは、食道噴門筋切開術により下部食道を剥離器具で剥離させる状態を示す外観図である。

図10Bは、食道噴門筋切開術により下部食道の食道噴門筋にマーキング器具でマーキングを施す状態を示す外観図である。

図11Aは、食道噴門筋切開術によりマーキングされた部位を切開器具で切開する状態を示す外観図である。

図11Bは、食道噴門筋切開術により切開された部位を縫合器具で縫合する状態を示す外観図である。

図11Cは、食道噴門筋切開術により縫合器具で縫合した 状態を示す外観図である。

図12は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブおよび内視鏡を身体の目的部位に導入した状態で内視鏡から洗浄水供給・吸引器具で腹腔内洗浄を行なう状態を示す外観図である。

図13は、迷走神経切離術により迷走神経枝にアクセスする状態を示す外観図である。

図14Aは、迷走神経切離術により切開器具で胃の漿膜を切除する状態を示す概略図である。

図14Bは、迷走神経切離術により剥離器具で血管および神経と、脂肪とを剥離させる状態を示す概略図である。

図14Cは、迷走神経切離術により結紮器具で血管および神経を結紮する状態を示す概略図である。

図14Dは、迷走神経切離術により切離器具で結紮部間の血管および神経を切離する状態を示す概略図である。

図15Aは、虫垂切除術により剥離器具で虫垂間膜を裂開させる状態を示す外観図である。

図15Bは、虫垂切除術により結紮器具で虫垂の根部の切離部両側を結紮する状態を示す外観図である。

図15Cは、虫垂切除術により切離器具で虫垂の根部を切離する状態を示す外観図である。

図16Aは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブのチューブシースの内部をダブルルーメンにした状態を示す概略的な斜視図である。

図16Bは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブのチューブシースの外部に管状体を装着してダブルルーメンにした状態を示す概略的な斜視図である。

図17Aは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、先端にミシン目を形成した状態の内部カバーをチューブシースの外周面に係止させた状態を示す概略的な側面図である。

図17Bは、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、先端のミシン目が切断された状態の内部カバーの先端をチューブシースの外周面に係止させた状態を示す概略的な側面図である。

図18は、本発明の第1の実施の形態に係るオーバーチューブにおける、先端の粘着テープにより内部カバーの先端をチューブシースの外周面に係止させた状態を示す概略的な側

面図である。

図19Aは、本発明の第2の実施の形態に係るオーバーチューブの分解斜視図である。

図19Bは、本発明の第2の実施の形態に係るオーバーチュープの外観を示す斜視図である。

図20Aは、本発明の第3の実施の形態に係るオーバーチューブの分解斜視図である。

図20Bは、本発明の第3の実施の形態に係るオーバーチューブの外観を示す斜視図である。

図21は、本発明の第4の実施の形態に係るオーバーチューブの先端部の概略的な断面図である。

図22Aは、本発明の第5の実施の形態に係るオーバーチューブの外観を示す斜視図である。

図22Bは、本発明の第5の実施の形態に係るオーバーチューブの分解斜視図である。

図 2 3 A は、本発明の第 6 の実施の形態に係るオーバーチューブにおけるシート状部材を示す概略図である。

図23Bは、本発明の第6の実施の形態に係るオーバーチューブにおけるシート状部材を丸めた状態を示す概略図である。

図23Cは、本発明の第6の実施の形態に係るオーバーチューブの分解斜視図である。

図23Dは、本発明の第6の実施の形態に係るオーバーチューブの外観を示す斜視図である。

図24は、本発明の第7の実施の形態に係る湾曲機構付き

オーバーチューブを示す斜視図である。

図 2 5 は、本発明の第 8 の実施の形態に係るオーバーチューブの内腔に内視鏡およびイントロデューサを挿入した状態を示す概略的な斜視図である。

図26は、従来技術を示す概略図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、図面を参照しながらこの発明を実施するための最良の形態(以下、実施の形態という)について説明する。

まず、図1Aないし図15Cを用いて第1の実施の形態に係るオーバーチューブ10について説明する。

図1 A および図1 B に示すオーバーチューブ1 0 は、例えば内視鏡等を患者の自然の開口部(口または肛門)より管腔壁を通して腹腔内にアクセスさせるために使用される。

図1Aに示すように、オーバーチューブ10は、細長いオーバーチューブ本体12を備えている。この本体12は、細長いオーバーチュープシース14と、このシース14の基端部に配設されたオーバーチューブ手元部16とを備えている。

オーバーチューブシース14は、少なくとも後述する内視 鏡90を挿通させるための1つのルーメン(通路)を備えて いる。このシース14の断面は、例えば略円形状(丸型)で ある。シース14の先端部と基端部とは、内腔を通して連通 されている。

チューブシース 1 4 の材料には、塩化ビニル、塩化ビニル 一酢酸ビニル共重合体、ポリウレタン、フッ素樹脂等の伸縮 性を有する高分子樹脂、もしくは、例えば天然又は合成ゴム WO 2004/071284 PCT/JP2004/001363

10

ラテックスや、シリコンゴム、イソプレンゴム、ネオプレンゴム等の合成ゴムや、ポリスチレン、ポリエステル、ポリエーテル、ポリオレフィン等を主成分とするエラストマ類などの弾性材料が用いられる。

オーバーチュープシース 1 4 の長さは、このシース 1 4 が 人体の自然の開口部から挿入して体内の目的部位に到達でき る程度に設定されている。シース 1 4 の長さは、例えば 3 0 0 mmないし 5 0 0 0 mmで、特に 5 0 0 mmないし 1 0 0 0 mmであることが好ましい。

シース14の外径は、このシース14が人体の自然の開口部から挿入できる程度に設定されている。シース14の外径は、例えば5mmないし32mmで、特に5mmないし27mmであることが好ましい。

シース14の内径は、内視鏡90の挿入部や処置具を挿入することができる程度に設定されている。シース14の内径は、例えば3mmないし30mmで、特に3mmないし25mmであることが好ましい。

シース14の先端部近傍の外周面には、その周方向に環状構(着脱部)19が形成されている。この環状溝19には、後述する内部カバー60の先端が係止されて留められる。なお、外周面には、このような環状溝19の代わりに、後述する弾性部材62が係止されるように、所定の距離間隔に凸部が形成されていてもよい。弾性部材62がシース14の外周面に対して滑り難い材料で形成されていれば、環状溝19が設けられている必要はなく、外周面が平坦に形成されていて

も良い。

オーバーチューブ手元部16の外周面には、管状部材で形成された吸引ポート18が突設されている。この吸引ポート18によって、シース14の内腔と手元部16の外部とが連通されている。この吸引ポート18には、例えば図示しない吸引機に接続される図示しない吸引チューブが接続されたり、オーバーチューブ本体12内の気密を保持するために図示しないキャップが取り付けられたりする。

図2に示すように、手元部16は、例えば樹脂材からなる便質のパイプ状部材20を備えている。このパイプ状部材20の先端側には、その基端部よりも細径に形成された筒状の第1の細径部20aがパイプ状部材20に同心的に一体的に設けられている。この第1の細径部20aのさらに内側には、筒状の第2の細径部20bとの間には、シース14の基端部が圧入されて挟持されている。このようにして、チュープシース14とチュープ手元部16とが接続されている。シース14の基端部と手元部16(パイプ状部材20)とは、第1および第2の細径部20a,20b巻に挟持されているとともに、例えば、超音波融着、熱融着、溶剤接着和による接着や、ネジ止めなどによって補助的に固定されている。

第1の細径部20 aからシース14の基端部近傍の外周面には、これら第1の細径部20 aおよびシース14の基端部の外周側をカバーする筒状のカバー部材20 c が配設されて

PCT/JP2004/001363

いる。このカバー部材20cは、シース14と手元部16との接続状態を強化した、シース14の折れ止めとしての機能を有する。

パイプ状部材20の内部(内腔)には、吸引した空気や送気した空気をオーパーチューブ本体12の内部から外部に逃がすことを防止するために、吸引ポート18が突設された位置よりも基端側に弁機構(隔離機構)が配設されている。弁機構は、本体12の軸方向に沿って並設された筒状またはリング状の第1ないし第3の弁オサエ22,24の間と、第2および第3の弁オサエ22,24の間とには、弁28,28の外周部がそれぞれ挟持されている。すなわち、弁28,28の外周部は、第1および第2の弁オサエ22,24の対向する端部間、第2および第3の弁オサエ24,26の対向する端部間によって形成された挟持部30,30にそれぞれ挟持されている。

第1ないし第3の弁オサエ22,24,26の外周面は、パイプ状部材20の内壁に密着するように形成されていることが好適である。一方、各弁オサエ22,24,26の内周面の最小内径部は、それぞれの弁28,28を挟持する挟持部30,30よりも小径である。このため、これら弁28,28の挟持部30,30は、上述した最小内径部に向けて緩やかに傾斜(寸法変化)された逃げ部32,32を備えている。これら逃げ部32,32を備えている。これら逃げ部32,32を備えている。これら逃げ部32,32は、弁28,28が変形する変形領域を確保するためのものである。このような最小内径部

の径は、好ましくはオーバーチューブシース 1 4 の内径と同じか、1 割ほど大きな寸法に設定されている。

弁28,28は、例えばゴム材などの弾性部材で形成され、 可撓性を有するとともに、例えば円盤状に形成され、中央部 に貫通孔が形成されている。弁28,28の貫通孔の径は、 内視鏡90の挿入部の外径よりも小さい。このため、パイプ 状部材20の内部に例えば内視鏡90が挿入された場合、弁 28,28が内視鏡90の挿入部の外周面に密着し、体内と 体外との間の気密が保たれる。

このようにしてオーバーチューブ本体 1 2 が形成されている。

次に、オーバーチュープシース14の構造について説明する。図3Aおよび図3Bに示すように、シース14の内壁と外壁との間(壁内)には、同心的に補強コイル40が配設されている。シース14は、この補強コイル40は、例えばの柔軟性と強度とを得る。この補強コイル40は、例えばいる。シース14はである。この補強コイル40は、例えばいるの素線径は、例えばり、5mm程度に設定されているとが好ましい。シース14の肉厚が1mm程度である場合、大物でましい。シース14の耐座屈性が乏しくなるためである。

図3Aに示すように、補強コイル40の先端は、尖頭部が存在しない状態に折り戻され、補強コイル40自身の一部の適当な位置の接合部42に溶接により接合されている。この

ため、補強コイル40の先端自身がチューブシース14の内壁もしくは外壁を突き破ってコイル40の先端部がチューブシース14の内外に露出することが防止される。

図3Bに示すように、オーパーチューブシース14の先端には、補強コイル40が存在しない符号Lで示す部分が例えば20mmないし80mm程度設けられている。このシース14の先端部は、コイル40が配設された部分よりも柔軟である。このため、コイル40が配設された部分がシース14の先端部に配置されているよりも体内への挿入性を向上させることができる。

図4Aないし図4Gを用いて、この補強コイル40をオーバーチュープシース14の内壁と外壁との間、すなわち壁内に埋め込ませたシース14の製法について説明する。

図4Aに示すように、補強コイル40と、この補強コイル40の外径よりも小さな内径を有する熱可塑性樹脂製チューブ44を準備する(第1の工程)。熱可塑性樹脂製チューブ44には、例えばポリウレタンなどが使用される。

図4Bに示すように、補強コイル40を縮径させてチューブ44のルーメン内に挿入する。チューブ44のルーメン内部、かつ、補強コイル40内部に芯金46を挿入する(第2の工程)。芯金46は、オーバーチューブシース14として形成されるときの内径寸法に等しい外径寸法に設定されている。この芯金46は内部にルーメンを有する管状でも良い。芯金46は、内部のルーメンと、このルーメンから芯金46の外周面側に向けて貫通する微小な孔とを有するものでも良

を加えても良い。

67

図4Cに示すように、第2の工程の状態のチューブ44の外側に熱収縮チューブ48を被せる(第3の工程)。熱収縮チューブ48は、チューブ44とほぼ同一の長さを有するもの、またはチューブ44よりも多少長いものを備え、チューブ44の溶融点を越えた温度で径方向内方側に熱収縮させる。第3の工程が終了した状態で、加熱工程(第4の工程)が行なわれる。熱収縮チューブ48が径方向内方側に収縮する温度に加熱する。このとき、芯金46が管状であって微小な

孔を有する場合には、芯金46の管状内部を減圧させる工程

第4の工程では、チューブ44がそのチューブ44の溶融点よりも高温に加熱される。このため、チューブ44の外周側に配設された熱収縮チューブ48の収縮に収縮される。この熱収縮チューブ48の収縮に伴ってチューブ44が内方側に押圧されの内をおよび外径がともに収縮する。ようには、インカが補強コイル40を縮後する。このたびが、独立される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持される。で保持ない状態で保持される。であれているので保持される。で保持カに抗して縮径された状態で保持される。すると、収縮チューブ48およびチューブ44が冷却される。すると、収縮チューブ48およびチューブ44が冷却される。すると、収縮チューブ48およびチューブ44が冷却される。すると、

図4Dに示すように、補強コイル40がチューブ44内に埋め込まれた状態で熱収縮チューブ48およびチューブ44が一体となってオーパーチューブシース14が形成される。なお、第4の工程で微小孔が設けられた芯金46を使用し、かつ、シース14の内部が減圧された場合には、シース14が縮径される(形成される)動きが促進される。このため、シース14を短時間で作成することができる。

その後、図4Eに示すように、芯金46をシース14の内部から引き抜く(第5の工程)。

続いて、第6の工程が行なわれる。図4Fに示すように、 R形状(断面半球状)を有する凹部52がリング状に形成されたダイス50が使用される。シース14の先端部を加熱したダイス50の凹部52に押し当てる。図4Gに示すように、シース14の先端は、丸められた状態に成形される。

上述した第1の工程ないし第6の工程により、押し出し工程や、ディッピング工程と異なり、専用の製造装置を用意することなく容易に補強コイル40入りのシース14を製造することができる。

押し出し工程のように大きな圧力をシース14に負荷することがないので、補強コイル40がシース14の壁内で不規則にずれたりすることが防止され、品質を安定させたシース14を製造することができる。ディッピング工程のように、樹脂を溶媒に溶かす必要がないので、樹脂と溶媒との溶解性を検討する必要もなく、簡単に製造することができる。

図1Aおよび図1Bに示すように、このように形成された

オーバーチューブ本体 1 2 の内腔には、このチューブ本体 1 2 の基端部から先端部まで内部カバー(筒状部材) 6 0 が着脱可能に配設される。この内部カバー 6 0 は、例えば塩化ビニル、ポリエチレン、ポリプロピレンなどの高分子樹脂材など、破れ難く、かつ、エチレンオキサイドガス等のガス透過性および/もしくは r 線耐性を有する柔軟なフィルム状に形成されている。この内部カバー 6 0 は、抗菌仕様であることが好ましい。

図5Aに示すように、内部カバー60の先端部(遠位部)には、リング状の弾性部材62が配設されている。内部カバー60の先端部近傍は、オーバーチュープシース14の先端部から外部に突出されている。図1Aおよび図5Bに示すように、オーバーチュープシース14の先端部に対して突出された部分(遠位部)は、外側に折り返されている。図5Bに示すように、この弾性部材62は、オーバーチュープシース14の外周面の環状溝19に係止されている。

このとき、図1Aに示すように、内部カバー60の基端部(近位部)は、チュープ本体12の手元部16の基端部からさらに手元側に突出されている。この内部カバー60を手元側に引っ張ることによって、チューブシース14の先端部近傍の外周面における環状溝19での弾性部材62の係止が解除される。このため、オーバーチューブ本体12に対して内部カバー60が回収される。

なお、リング状の弾性部材 6 2 としては、図 5 C に示すように、例えばゴム材のような収縮性を有するリングが使用さ

れる。また、例えば図 5 D に示す収縮状態と、図 5 E に示す 拡開状態との間で弾性変形可能なバネ性を有する金属または 樹脂などの C 字形の弾性部材 6 6 を使用しても良い。

このようにしてオーバーチューブ 1 0 が形成されている。 次に、このような構成を有するオーバーチューブ 1 0 の作 用について図 6 ないし図 1 5 C を用いて説明する。

まず、図1Bに示す内部カバー60をオーバーチュープ本体12の内腔に挿入する。内部カバー60の先端をオーバーチュープシース14の先端で外方に折り返す。内部カバー60の先端の弾性部材62をシース14の外周面の環状溝19に係止させる。このため、図1Aに示すように、オーバーチューブ10が作成される。このとき、内部カバー60の基端は、オーバーチューブ手元部16から手元側に突出されている。

オーバーチューブ10の基端部側から先端部側に向かって内視鏡90および処置具(図示せず)を挿通させる。すなわち、図6に示すように、内部カバー60の内腔に内視鏡90および処置具を挿通させる。このように、オーバーチューブ本体12内に内視鏡90や処置具を挿入した場合、内視鏡90や処置具が手元部16の内部で撓みを生じる。第1な14の内径寸法と同程度に形成されているので、弁28,28によって内視鏡90や処置具が挿入されたときように付勢する。内視鏡90や処置具が挿入されたときかように付勢する。内視鏡90や処置具が挿入されたときかに撓む。

このとき、手元部16の手元側と、手元部16の先端部側とは、弁28,28によって互いに気密状態にされる。

このように内視鏡90が配設されたオーバーチューブ10を、図7に示すように、患者の身体の自然の開口部から管腔壁100まで挿入する。この管腔壁100を内視鏡90および処置具を用いて開口する。

オーバーチューブ本体12のシース14の先端部を管腔壁100の開口部に係止して固定した後、内視鏡90および処置具を本体12の基端部に対して手元側に引いて抜去する。この状態で、本体12内の内部カバー60を本体12の基端部に対して手元側に引っ張る。

図5 Aに示すように、内部カバー60の先端の弾性部材62と本体12(シース14)の先端部近傍の環状溝19との係止状態が解除される。内部カバー60の先端の弾性部材62は、管腔壁100と本体12(シース14)の先端部近傍との間を通り抜けて本体12の内腔側に引き込まれる。すなわち、内部カバー60の弾性部材62は、本体12の外周面の環状溝19との係止状態が解除されたときの付勢力によって、本体12および管腔壁100とが弾性変形を引き起こして両者の間を通り抜ける。このため、内部カバー60の弾性部材62が折り戻された状態から真直ぐの状態に戻りながら本体12の先端部から内腔に引き込まれる。

図8に示すように、内部カバー60が本体12の内腔を通 して抜去される。抜去された内部カバー60の内周面には、 例えば患者の管腔の粘液・内容物などの汚れが付着されてい る。したがって、内部カパー60を本体12から抜去すると、 汚れが除去される。内部カパー60の外壁は、シース14の 内壁のみと接触している状態であった。このため、オーバー チュープ本体12の内腔は、ほぼ滅菌状態に保持されている。

このように内部カバー60を抜去した後、滅菌された新たな内視鏡90および処置具をオーバーチューブ本体12の内腔を経由して腹腔内に挿入して図9に示すように内視鏡的処置を実施する。

以下、図10Aないし図15Cを用いてこのようなオーバーチューブ10を経由した腹腔内の内視鏡的処置について説明する。

まず、食道噴門筋切開術について説明する。

上述したように、内視鏡90と開口用処置具とを内腔に挿入したオーバーチューブ10を患者の口から食道を通して胃に挿入する。胃の胃体部前壁側を開口用処置具で開口する。この開口部(図示せず)にオーバーチューブ10を係止して固定する。その後、オーバーチューブ本体12の内腔から内視鏡90および開口用処置具を抜去する。続いて、内部カバー60を抜去する。抜去した内視鏡と異なる、滅菌された新たな内視鏡90をオーパーチューブ本体12の内腔を通して腹腔内に挿入する。

内視鏡90の先端を腹腔内の下部食道110に誘導する。 内視鏡90を誘導する方式としては、以下のような方式が使用される。例えば、腹腔内臓器に発光器具を挿入して光によって誘導する方式、X線透視装置によって二次元的に誘導す WO 2004/071284 PCT/JP2004/001363

21

る方式、内視鏡挿入形状観測装置によって三次元的に誘導する方式等が使用される。

図10Aに示すように、内視鏡90のチャンネル(図示せず)内を通した剥離器具112によって下部食道110を剥離させて露出させる。剥離器具112としては、多自由度鉗子、棒状剥離鉗子、針状・鉤状・へら状・把持鉗子型・剥離鉗子型・鋏鉗子型・ITナイフ・スネア型などの高周波切開器具、針状・鉤状・へら状・把持鉗子型などの超音波凝固切開器具、上一ザー処置具等が使用される。

図10Bに示すように、マーキング器具114によって下部食道110の食道噴門筋の切開部位をマーキングする。マーキング器具114としては、局注針による点墨や、クリップや、高周波切開器具・熱ナイフなどの電熱切開器具等が使用される。

図11Aに示すように、切開器具116によってマーキングされた部位の噴門筋層切開を行なう。切開器具116としては、鋏鉗子、弓状・針状・鉤状・へら状・把持鉗子型・剥離鉗子型・鋏鉗子型・ITナイフ等の高周波切開器具、針状・鉤状・へら状・把持鉗子型などの超音波凝固切開器具、レーザー処置具、高周波による切開キャップ、マレコットナイフ等が使用される。なお、切開器具116には、神経・血管・組織等を保護するためのガイド機構が付いていることが好適である。

図11Bに示すように、縫合器具120によって切開器具 116で切開した食道側筋切開縁110aと胃側切開縁の外 側の胃漿膜110bとを結節する結節縫合を行なう(図11 C参照)。縫合器具120としては、糸による縫合器、クリップ、ステープラー、Tバー縫合器等が使用される。

このような処置が終了した後、図12に示すように、洗浄水供給・吸引器具122によって腹腔内を温かい生理食塩水で洗浄する。洗浄水は洗浄チューブ(図示せず)から供給しても良く、内視鏡90やオーバーチューブ本体12の内腔から供給しても良い。また、洗浄水は、吸引チューブ(図示せず)で吸引しても良く、内視鏡90や本体12の内腔から吸引しても良い。

内視鏡90をオーパーチューブ本体12の内腔から抜去した後、オーバーチューブ10を抜去する。続いて、胃壁開口部を閉じる。

次に、迷走神経切離術について説明する。

食道噴門筋切開術と同様にして、オーバーチューブ10を 開口部に固定して滅菌された内視鏡90をオーバーチューブ 本体12の内腔を通して腹腔内に挿入する。

図13に示すように、内視鏡90の先端を幽門洞枝の口側の迷走神経枝130に上述した誘導方式で誘導する。そして、図14Aに示すように、内視鏡90のチャンネル(図示せず)内を通した上述した切開器具116によって胃の漿膜132を切除する。

図14Bに示すように、上述した剥離器具112によって 血管134および神経136と脂肪138とを剥離させる。

図 1 4 C に示すように、結紮器 具 1 4 0 によって血管 1 3

4および神経136の切離部両側を結紮して結紮部142a, 142bを形成する。結紮器具140としては、糸による縫合器、クリップ、スネア等が使用される。

図14Dに示すように、切離器具146によって結紮部142a,142bの間の血管134および神経136を切離する。切離器具146としては、鋏鉗子、弓状・針状・鉤状・へら状・把持鉗子型・剥離鉗子型・鋏鉗子型・スネア型等の高周波切開器具、針状・鉤状・へら状・把持鉗子型などの超音波凝固切開器具、レーザー処置具等が使用される。

このとき、出血した場合は止血器具(図示せず)によって 凝固・止血する。止血器具としては、クリップ、スネア、糸 による縫合器、高周波把持鉗子、ヒートプローブ、超音波凝 固切開装置、高周波凝固子、アルゴンプラズマ凝固装置、レ ーザー処置具などが使用される。

その後、内視鏡90を胃体上面後部に誘導する。剥離器具 112を用いて迷走神経の後幹を露出させる。このとき、血 管・神経保護器具を用いてその他の神経・血管を保護してお く。保護器具としては、保護チュープ、バルーンによる圧排、 糸による牽引等が使用される。血管・迷走神経の後幹を結紮 した後、切離する。

図12に示すように、洗浄水供給・吸引器具122によって腹腔内を温かい生理食塩水で洗浄する。そして、内視鏡90をオーバーチューブ本体12の内腔から抜去した後、オーバーチューブ10を抜去する。続いて、胃壁開口を閉じる。次に、虫垂切除術について説明する。

食道噴門筋切開術と同様に、オーバーチューブ10を開口部に固定して滅菌された内視鏡90をオーバーチューブ本体12の内腔を通して腹腔内に挿入する。

内視鏡90の先端を虫垂部に上述した誘導方式で誘導する。 そして、図15Aに示すように、内視鏡90のチャンネル (図示せず)内を通した上述した剥離器具112によって虫 垂150の虫垂間膜152を裂開する。上述した切離器具1 46によって虫垂動静脈を切離する。

図15Bに示すように、上述した結紮器具(縫合器具)1 20によって虫垂150の根部の切離部両側を結紮する。

図15 Cに示すように、上述した切離器具146によって虫垂150の根部を切離する。このとき、把持器具154で切り取る虫垂150を回収するために把持しておく。把持器具154としては、把持鉗子、吸引キャップ等が使用される。

回収器具(図示せず)によって切り取った虫垂 1 5 0 を体外に回収する。回収器具としては、把持鉗子、多脚型把持鉗子、パスケット、吸引等が使用される。

図12に示すように、洗浄水供給・吸引器具122によって腹腔内を温生理食塩水で洗浄する。内視鏡90をオーバーチューブ本体12の内腔から抜去した後、オーバーチューブ 10を抜去する。続いて、胃壁開口部を閉じる。

上述した術以外にも、その他の手術、腹腔内組織への局注や薬剤散布、生検や細胞診、超音波探索子による局部の画像 診断などを実施することができる。

以上説明したように、この実施の形態によれば、以下の効

果が得られる。

オーバーチューブ手元部16は、第1ないし第3の弁オサエ22,24,26の最小内径部と、弁28,28の作用によって内腔に挿入された内視鏡90をセンタリングさせる。弁28,28の内孔(貫通孔)と内視鏡90の外周とが密着して高い気密性を確保することができる。第1ないし第3の弁オサエ22,24,26に逃げ部32,32が形成されているので、内視鏡90の挿入時であっても弁28,28は自在に変形し、大きな負荷に対しても耐性を有する。このため、大きな負荷がかけられることを防止することができると、弁機構自体の耐久性も確保することができる。

図16Aには、オーバーチューブ本体12の第1の変形例を示す。この変形例では、オーバーチューブシース14には、例えば内視鏡90を挿入する内腔とは別に処置具を挿入することができるチャンネル(チューブシース、ルーメン)170aが設けられている。このチャンネル170aは、オーバーチューブシース14の内側に装着(形成)されている。このチャンネル170aはオーパーチューブシース14に例えば一体的に成形されていてもよい。

このチャンネル170aは、例えば高分子樹脂材からなり、 断面が丸型のチュープシースとして形成されている。このチャンネル170aは、処置具を挿通させるための少なくとも 1つのルーメン(通路)を有する。

チャンネル170 a の長さは、チューブシース170 a が

WO 2004/071284 PCT/JP2004/001363

26

オーバーチューブシース 1 4 とともに体内に挿入できる程度に設定されている。例えば 3 0 0 mm ないし 5 0 0 0 mmで、特に 5 0 0 mm ないし 1 0 0 0 mmであることが好ましい。チャンネル 1 7 0 a の内径は把持鉗子が通る程度に設定されている。例えば 1 mm ないし 2 0 mm で、特に 2 mm ないし 1 0 mm であることが好ましい。

図16Bには、オーバーチューブ本体12の第2の変形例を示す。この変形例では、オーバーチューブシース14には、例えば内視鏡90を挿入する内腔とは別に処置具を挿入することができる外付チューブ(チャンネル、ルーメン)170bが例えば同一軸方向に設けられている。この外付チューブ170bはオーバーチューブシース14の外側に外付け状態で装着されている。この外付チューブ170bはオーバーチューブシース14に圧入、接着(例えば超音波融着、熱融着、溶剤接着剤)などによって固定されていても良い。なお、外付チューブ170bの長さ、内径はオーバーチューブ本体12の第1の変形例のチャンネル170aの長さや径と同じである。

図17Aおよび図17Bには、内部カバー60の第1の変形例を示す。この変形例では、図17Aに示すように、内部カバー60の先端近傍の周方向には、例えばミシン目(切断部)180のような容易に切断可能な構造が設けられている。なお、内部カバー60の先端は、環状溝19に例えば弾性部材62で係止されている。オーバーチュープ本体12の手元側から内部カバー60を引っ張ると図17Bに示すように、

ミシン目180で切断されてミシン目180よりも手元側の内部カバー60が回収される。

図18は、内部カバー60の第2の変形例を示す。この変形例では、内部カバー60の先端に、オーバーチューブシース14の先端部近傍の外周面(環状溝19)に着脱可能な着脱部(粘着手段)として例えば粘着テープ(着脱部)182を備えている。手元から内部カバー60を引っ張ると粘着テープ182がオーバーチューブシース14の外周部から剥離して内部カバー60が回収される。このとき、環状溝19は着脱部の粘着度合によっては形成されている必要はない。

次に、第2の実施の形態について図19Aおよび図19Bを用いて説明する。この実施の形態は第1の実施の形態の変形例であるので、第1の実施の形態で説明した部材と同一の部材には、同一の符号を付し、詳しい説明を省略する。以下、第3ないし第8の実施の形態も同様である。

図19Aに示すように、この実施の形態に係るオーバーチューブ10は、内部カバー60の長さがオーバーチューブシース14の長さの約2倍程度の長さに形成されている。

この場合、手元部16の手元側から内部カバー60の基端 部が突出された状態で、シース14の外周面のほぼ全周を覆 うことができる。

なお、内部カバー60の先端の弾性部材62(図5B参照)や、シース14の外周面の環状溝19は、設けられていなくても良い。

このような状態のオーパーチュープ10は、上述した第1

の実施の形態で説明した作用と同様な作用を有する。

次に、第3の実施の形態について図20Aおよび図20B を用いて説明する。

この実施の形態に係るオーバーチューブ10は、内部カバー60の構造が異なる。

図20Aに示すように、内部カバー60は、オーバーチュープ本体12の内部に挿通されるチューブ体(シールドチューブ)60aと、このチュープ体60aの先端から突出された管状のフィルム状部材60bとを一体的に備えている。

このような内部カバー60は、オーバーチューブ本体12の先端から基端に向かって挿入される。図20Bに示すように、フィルム状部材60bは、折り返されてオーバーチューブシース14の先端の外周を覆う。

このような状態のオーバーチューブ10は、上述した第1の実施の形態で説明した作用と同様な作用を有する。

次に、第4の実施の形態について図21を用いて説明する。

図21に示すように、オーバーチューブシース14の先端 部の内周面には、環状溝19aが形成されている。オーバー チュープ本体12の内部には、チュープ体(筒状部材)60 aが配設される。環状溝19aには、Oリング(シール部 材)72が配設されるので、Oリング72から手元側のチュ ープ体60の外周面は、水密状態が保持される。

このような状態のオーバーチューブ10は、上述した第1の実施の形態で説明した作用と同様な作用を有する。

次に、第5の実施の形態について図22Aおよび図22B

を用いて説明する。

図22Aおよび図22Bに示すように、オーバーチュープ本体12の内部には、複数の内部カバー60が配設される。

このような状態のオーバーチューブ10は、上述した第1の実施の形態で説明した作用と同様な作用を有する。

この実施の形態に係るオーバーチューブ10によれば、何度も内視鏡90や処置具を入れ換える場合であっても、内部カバー60を1つずつ取り去ることによって、常に滅菌状態を保持した状態で処置を行なうことができる。

なお、内部カバー 6 0 はフィルム状に限ることはなく、チューブ状であっても良い。

次に、第6の実施の形態について図23Aないし図23Dを用いて説明する。

図23Aに示すように、内部カバー60は、フィルム状部材の代わりにシート状部材60cが使用される。

図23Bに示すように、このシート状部材60cが丸められてオーバーチューブ本体12の内部に挿入されて使用される。

図23 Cに示すように、丸められた状態のシート状部材 6 0 c は、オーバーチューブ本体 1 2 の基端部から先端部に向かって挿入される。

図23Dに示すように形成されたオーバーチューブ10を 用いると、上述した第1の実施の形態で説明した作用と同様 な作用を有する。

次に、第7の実施の形態について図24を用いて説明する。

図24に示すように、この実施の形態に係るオーバーチューブ10のオーバーチューブ本体12は湾曲機構を備えている。この本体12のオーバーチューブ手元部16には、図示しない弁機構とともに湾曲用ノブ(湾曲操作部)190が設けられている。本体12内には、例えば1本ないし4本のワイヤ191が配設されている。各ワイヤ191の先端部は、オーバーチューブシース14の先端部に連接されている。ワイヤ191の基端部は、手元部16側に延出されている。湾曲用ノブ190には、ワイヤ191を緊張させたり、緩んだりさせる駆動用スプロケットが連結されている。

なお、オーバーチューブ本体12には、さらにチャンネルを備えている。オーバーチューブシース14の先端部には、チャンネルの開口部192が形成されている。手元部16には、チャンネルの鉗子栓193を備えている。

次に、このような構成を有するオーバーチュープ10の作用について説明する。

オーバーチューブ10の内腔に内部カバー60を配設しておく。内視鏡90および処置具を内部カバー60の内腔に挿入しておく。この状態のオーバーチューブ10を患者の身体の自然の開口部より管腔壁100(図7および図8参照)まで挿入する際、オーバーチューブ10の湾曲機構を用いて所定の部位にアクセスする。

内視鏡90および処置具が内腔に挿入された状態のオーバーチュープ10を人体の自然の開口から挿入したときに、湾曲用ノブ190を操作する。湾曲用ノブ190の操作により、

駆動用スプロケットを駆動させてワイヤ191を緊張させたり、緩ませたりしてオーバーチュープシース14を所望の方向に湾曲させる。

このようにオーバーチューブ本体 1 2 を湾曲させることによって本体 1 2 とともに内視鏡 9 0 および処置具を追従させて湾曲させながらオーバーチューブシース 1 4 の先端部を所望の位置(図 7 および図 8 に示す管腔壁 1 0 0 )まで導入する。

オーバーチューブ本体 1 2 のチャンネルを用いることによって、例えば送気・送水や、吸引等を行なえる。

他の作用は、第1の実施の形態と同様であるので、説明を 省略する。

以上説明したように、この実施の形態によれば以下の効果が得られる。なお、第1の実施の形態で説明した効果については説明を省略する。

オーバーチューブ10を湾曲させる湾曲機構を設けたので、 管腔壁100内の目的の部位へのオーバーチューブ10のア クセスを容易に行なうことができる。

内視鏡等がオーバーチュープ10の内部に配設されていない状態であっても、送気・送水や、吸引等を行なうことができる。

次に、第8の実施の形態について図25を用いて説明する。 図25に示すように、オーバーチュープ本体12には、イントロデューサ194が挿入されている。このイントロデューサ194が挿入されている。 る。

イントロデューサ194は、管状のイントロデューサシース196と、このイントロデューサシース196の基端に配設されたイントロデューサ手元部198とを備えている。イントロデューサシース196は、例えば高分子樹脂材で形成され、断面が丸型のチューブとして形成されている。イントロデューサシース196は、少なくとも内視鏡90を挿通させるための1つのルーメン(通路)を備えている。

イントロデューサシース196の長さは、シース196が 人体の自然の開口から挿入し、体内の目的部位に到達できる 程度に設定されている。例えば300mmないし5000m mで、特に500mmないし1000mm程度であることが 好ましい。イントロデューサシース196の外径は、このシース196が人体の自然な開口から挿入できる程度に設定されている。例えば5mmないし30mmで、特に5mmないし27mm程度であることが好ましい。イントロデューサシース196の内径は、シース196が内視鏡90が挿入できる程度に設定されている。例えば3mmないし30mmで、 特に3mmないし25mmであることが好ましい。

イントロデューサ手元部198は例えば樹脂材からなる硬質なパイプ状部材で、イントロデューサシース196に圧入され、例えば、超音波融着、熱融着、溶剤接着剤により接着されたり、ネジ止めなどで固定されている。チューブ本体12(イントロデューサ194)内に吸引した空気や送気した空気を逃がさないために、イントロデューサ手元部198に

は、第1の実施の形態で説明した弁機構と同一の図示しない弁機構が配設され、体内と体外との気密が保持される。

次に、このような構成を有するオーバーチューブ10の作用について説明する。

オーバーチューブ10の内腔に内部カバー60を配設する。 内視鏡90および処置具を内部カバー60の内腔に挿入しておく。この状態のオーパーチューブ10を患者の身体の自然の開口部より管腔壁100(図7および図8参照)まで挿入する。目的の管腔壁100を内視鏡90と処置具により開口する。開口後、オーバーチューブ本体12をその開口(管腔壁100)に固定する。内視鏡90および処置具を抜去する。オーバーチューブ本体12内の内部カバー60をオーバーチューブ10の手元側から抜去する。

内部カバー60の代わりに、滅菌されたイントロデューサ 194をオーバーチューブ本体12に挿入する。イントロデューサ194の内腔に内視鏡90および処置具を挿入して腹腔内の目的部位にアクセスして内視鏡的処置を実施する。

他の作用は第1の実施の形態で説明した作用と同様であるので、説明を省略する。

以上説明したように、この実施の形態によれば以下の効果が得られる。なお、第1の実施の形態で説明した効果については説明を省略する。

先端部を管腔壁 1 0 0 (開口) に係止したオーバーチューブ 1 0 の内腔にイントロデューサ 1 9 4 を配設した。このため、管腔壁 1 0 0 に係止されたオーバーチューブ 1 0 の先端

部からより確実に内視鏡90および処置具を突出させることができる。そうすると、腹腔内のアクセス性を高めることができる。

イントロデューサ194は弁機構を有するので、気密・液密状態を保持することができ、内視鏡90や処置具の挿脱による菌の浸入を防止することができる。

これまで、いくつかの実施の形態について図面を参照しながら具体的に説明したが、この発明は、上述した実施の形態に限定されるものではなく、その要旨を逸脱しない範囲で行なわれるすべての実施を含む。

## 産業上の利用可能性

この発明によれば、内視鏡および処置具を腹腔内にアクセスさせる経路に菌が入り込むのを抑制し、腹腔内に管腔内物質を持ち込む可能性を減少させるオーバーチューブ、オーバーチューブの製造方法、オーバーチューブの配置方法、および腹腔内の処置方法を提供することができる。

#### 請求の範囲

細長い挿入部を有する内視鏡(90)と組み合わせて
 使用されるオーパーチューブ(10)であって、

細長いチューブの一端に先端部を有し、他端に基端部を有し、前記内視鏡の挿入部を挿通可能なオーバーチューブ本体(12)、このオーバーチューブ本体は患者の身体の自然の開口部から先端部が挿入され、その先端部から管腔壁を通して腹腔内にアクセスする、と;

チューブ状に形成され、前記オーバーチューブ本体の内腔に挿脱可能に配設された状態で前記内視鏡の挿入部が挿通される少なくとも1つの内部カバー(60)、前記内部カバーは、前記オーバーチューブ本体の前記先端部からさらに前方側に突出された状態に配設されるとともに前記オーバーチューブ本体の前記先端部の外周面を覆う遠位部と、前記オーバーチューブ本体の前記基端部から手元側に突出される近位部とを有し、前記オーバーチューブ本体の基端部から抜去可能である、と;

を具備することを特徴とするオーバーチューブ(10)。 2. 前記オーバーチューブ本体(12)は、細長いオーバーチューブシース(14)と、このオーバーチューブシースの基端部に設けられた硬質のオーバーチューブ手元部(16)とを備えていることを特徴とする請求項1に記載のオーバーチューブ(10)。

3. 前記オーバーチューブ本体 (12) は、前記内部カバー (60) の遠位部が着脱可能に装着される着脱部 (19;

- 182)を外周面に備えていることを特徴とする請求項1もしくは請求項2に記載のオーバーチューブ(10)。
- 4. 前記内部カバー(60)は、前記オーバーチューブ本体(12)の外周面に係止可能な係止部材(62;66;182)を前記遠位部に備えていることを特徴とする請求項1ないし請求項3のいずれか1に記載のオーバーチューブ(10)。
- 5. 前記内部カバー(60)は、前記オーバーチューブ本体の先端部の外周面を少なくとも覆うことが可能な柔軟なフィルム状部材を備えていることを特徴とする請求項1ないし請求項4のいずれか1に記載のオーバーチューブ(10)。
- 6. 前記フィルム状部材(60)は、そのフィルム状部材の周方向に切断可能な切断部(180)を遠位部に備えていることを特徴とする請求項5に記載のオーバーチューブ(10)。
- 7. 前記内部カバー(60)は、筒状に丸めることが可能なシート状部材を備えていることを特徴とする請求項1もしくは請求項2に記載のオーバーチューブ(10)。
- 8. 前記オーバーチューブ本体(12)は、その基端部から先端部を通して腹腔内に処置具を挿入可能なチャンネル(170a;170b;192,193)を備えていることを特徴とする請求項1ないし請求項7のいずれか1に記載のオーバーチューブ(10)。
- 9. 前記オーパーチュープ本体(12)は、その基端部から先端部を通して腹腔内に送気・送水可能なルーメン(17

0 a; 170 b; 192, 193) を備えていることを特徴とする請求項1ないし請求項7のいずれか1に記載のオーパーチューブ (10)。

10. 前記オーバーチューブ本体(12)は、前記オーバーチューブ本体(12)および腹腔と、自然の開口部および管腔とを液密および気密に隔てる隔離機構(22,24,26,28,30,32)を備えていることを特徴とする請求項1ないし請求項9のいずれか1に記載のオーバーチューブ(10)。

11. 前記オーバーチューブ手元部(16)は、前記オーバーチュープ本体(12)と、自然の開口部および管腔とを液密および気密に隔てる弁機構(22,24,26,28,30,32)を備えていることを特徴とする請求項2ないし請求項9のいずれか1に記載のオーバーチューブ(10)。12. 前記弁機構(22,24,26,28,30,32)は、前記オーバーチューブ本体(12)と、自然の開口部および管腔とを液密および気密に隔てるシール部材(28)を備えていることを特徴とする請求項11に記載のオーバーチューブ(10)。

13. 前記オーバーチューブ本体(12)は、前記オーバーチューブシース(14)を意図する方向に湾曲可能な湾曲機構(190,191)を備えていることを特徴とする請求項2ないし請求項12のいずれか1に記載のオーバーチューブ(10)。

14. オーバーチューブ(10)の製造方法であって、

第1のチュープ (44) 内にコイル (40) を挿入し、 このコイル内にさらに芯金 (46) を挿入し、

前記チューブの外方をさらに第1のチューブよりも溶融点が高く、熱収縮性を有する第2のチューブ (48) で覆い、

第1および第2のチューブを第2のチューブが熱収縮する 温度に加熱して第1および第2のチューブを一体化させ、

前記芯金を一体化させたチューブ(14)から引き抜く、

ことを具備することを特徴とするオーバーチューブの製造 方法。

- 15. 前記一体化させたチューブ(14)の先端部を溶融する、ことを具備することを特徴とする請求項14に記載のオーバーチューブの製造方法。
- 16. 内部カバー(60)を内腔に配設したオーバーチューブ(10)を患者の身体の自然の開口部から挿入し、

オーバーチューブの先端部を管腔壁に係止し、

内部カバーをオーバーチューブの内腔から取り外し、

オーパーチューブの内腔に内視鏡(90)の挿入部を挿入する、

ことを具備するオーバーチューブの配置方法。

17. 請求項16に記載のオーバーチューブ(10)の配置方法を用いた腹腔内の処置方法であって、

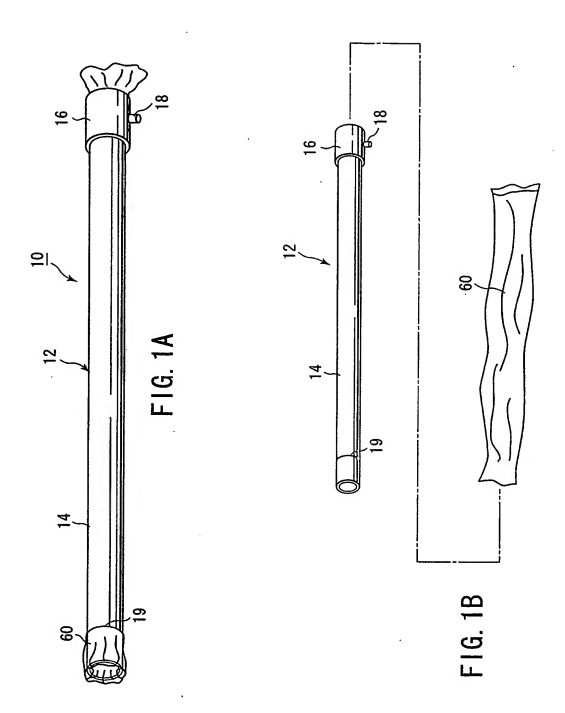
処置具をさらにオーバーチュープ (10) の内腔を通して 導入し、

前記内視鏡(90)および処置具を処置したい位置に誘導し、

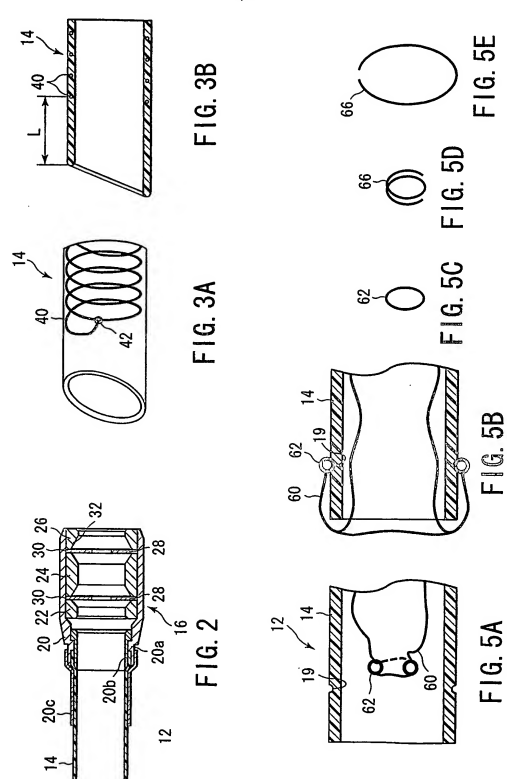
内視鏡で観察しながら処置具で処置したい位置を処置し、 内視鏡および処置具をオーバーチューブの内腔から抜去し、 オーバーチューブを抜去する ことを具備する腹腔内の処置方法。

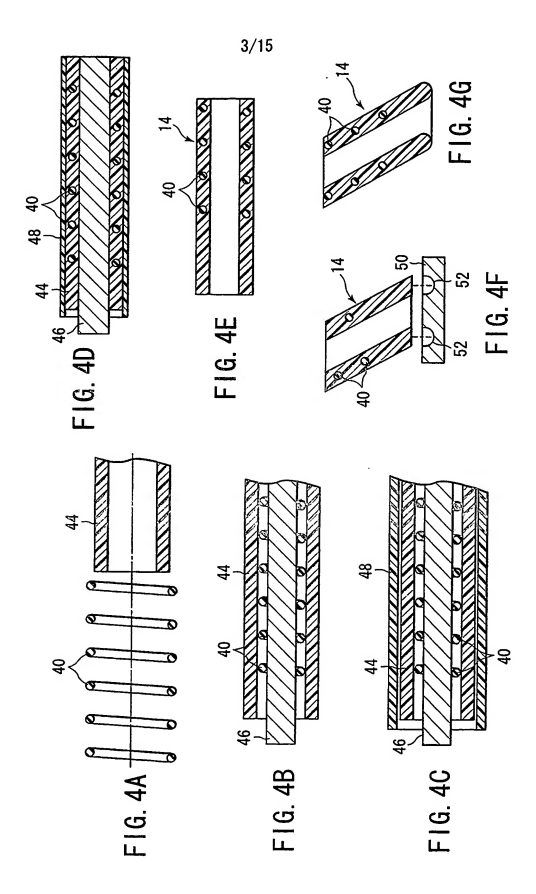
- 18. 前記腹腔内を洗浄することをさらに具備する、請求項17に記載の腹腔内の処置方法。
- 19. 前記腹腔内の洗浄による洗浄液を吸引することをさらに具備する、請求項18に記載の腹腔内の処置方法。

1/15



2/15





4/15

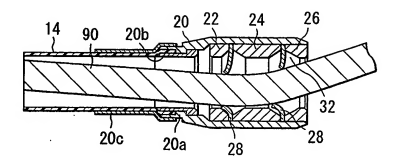


FIG. 6

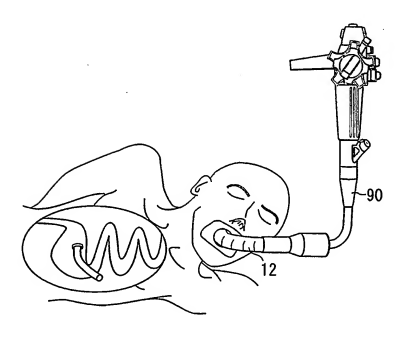
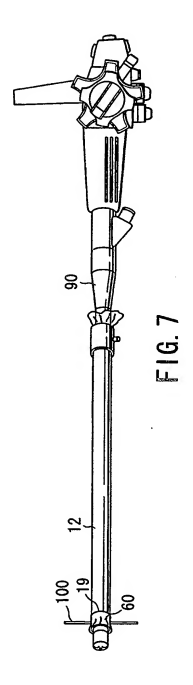
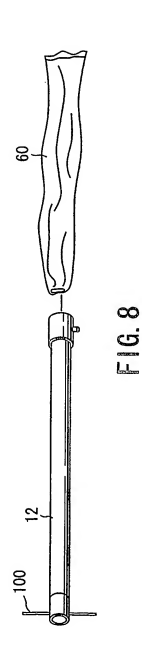
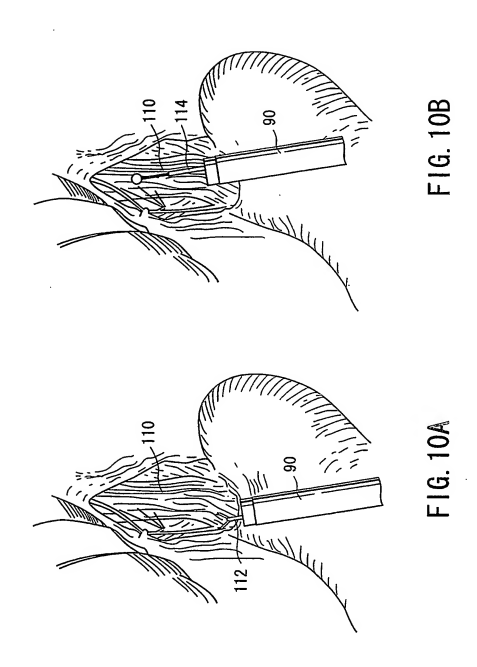
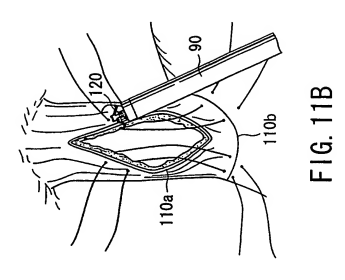


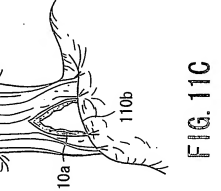
FIG. 9

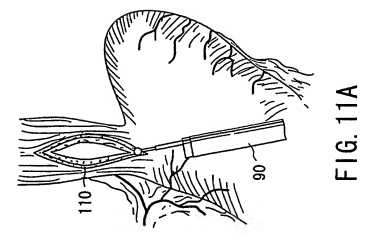












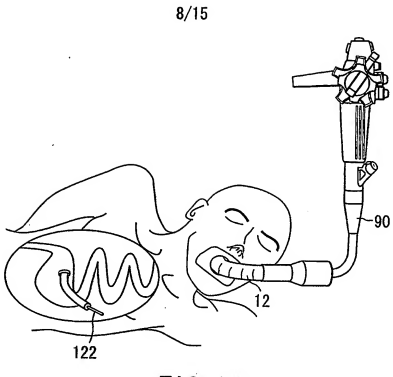


FIG. 12

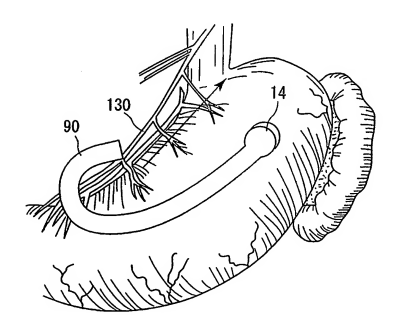
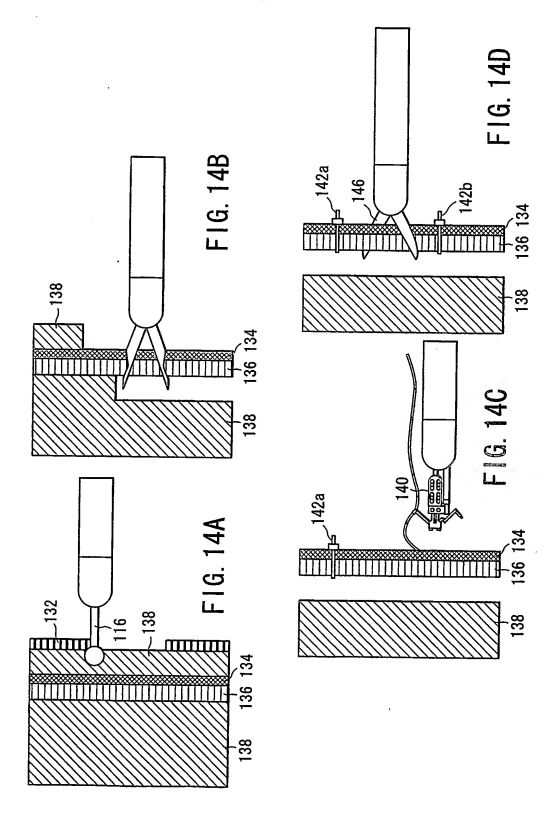
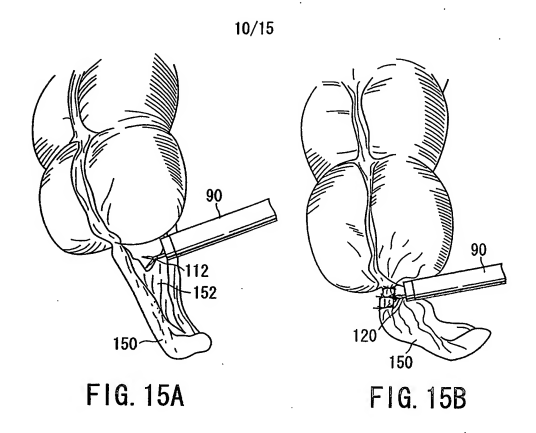
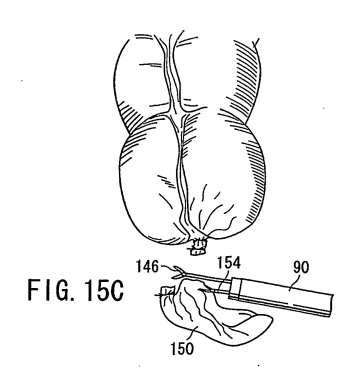
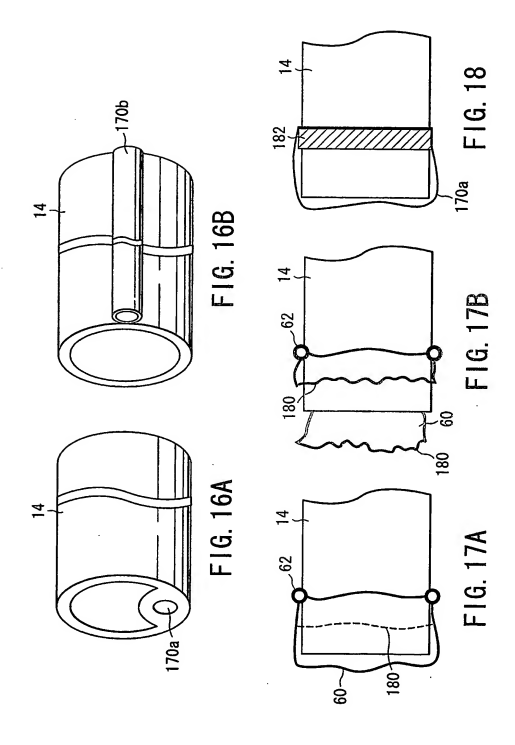


FIG. 13

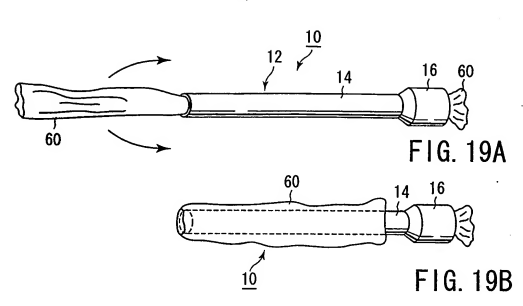


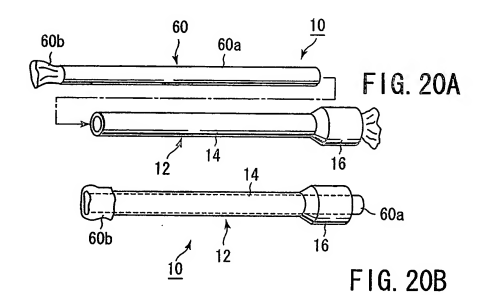


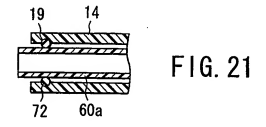




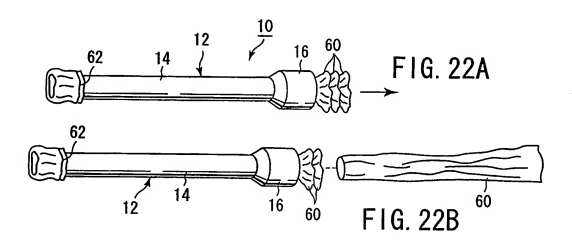


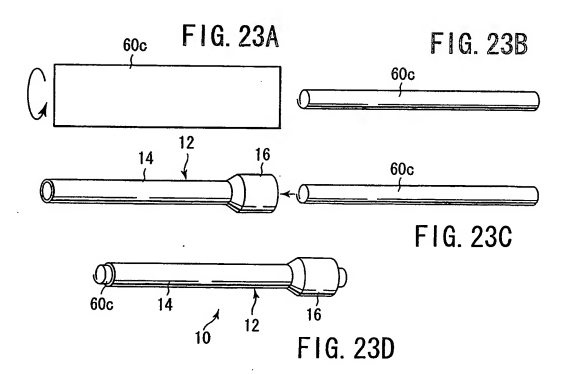


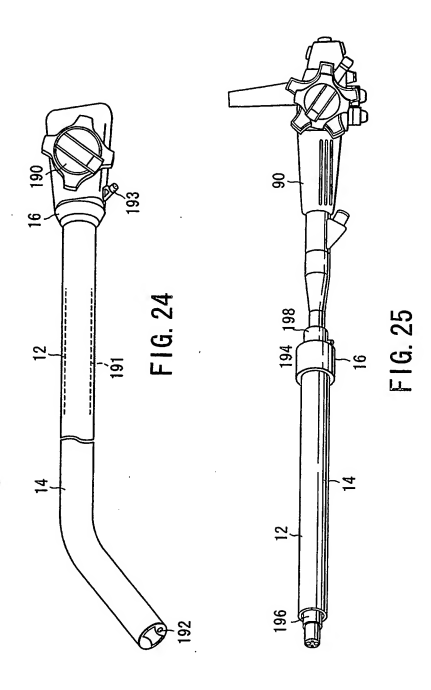




13/15







**15/15** 

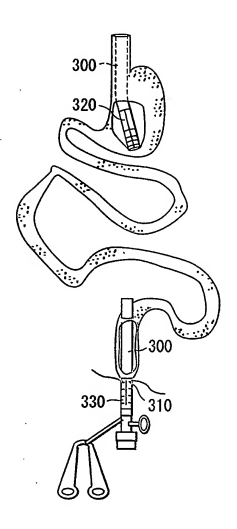


FIG. 26 PRIOR ART

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/001363

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> A61B1/00					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	S SEARCHED				
Minimum d	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)			
Int.Cl <sup>7</sup> A61B1/00-1/32, A61B17/34					
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields search of the search of the fields sear					
Electronic d	lata base consulted during the international search (name	ne of data hase and where practicable sear	roh terme used)		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
А	US 5297536 A (Peter J. Wilk) 29 May, 1994 (29.05.94), Full text; Figs. 1 to 6 (Family: none)	,	1-13		
A	JP 7-178108 A (Terumo Corp.), 18 July, 1995 (18.07.95), Full text; Figs. 1 to 7 (Family: none)		14,15		
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume	I categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with th	e application but cited to		
	red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory unde "X" document of particular relevance; the c			
date "L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone	ed to involve an inventive		
special	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such	when the document is		
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later		combination being obvious to a person  "&" document member of the same patent fi	skilled in the art		
	e priority date claimed	Date of mailing of the international searc	h manart		
Date of the actual completion of the international search 02 March, 2004 (02.03.04)		16 March, 2004 (16.			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/001363

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. 🔀 Claims Nos.: 16-19
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  Claim 16 relates to a method of placing an overtube in a patient's body cavity, and Claims 17-19 relate to a method of treating an intra-abdominal cavity using an overtube. (continued to extra sheet)
2. Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
The "special technical feature" of Claims 1-13 is that, in an overtube used in combination with an endoscope, an inside cover through which an insertion portion of the endoscope is inserted is removably provided in the bore of an overtube body. The "special technical feature" of Claims 14-15 is that, in a method of producing an overtube, a coil is inserted in a tube, a core metal is inserted in the coil, (continued to extra sheet)
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/001363

#### Continuation of Box No. I-1 of continuation of first sheet(1)

Therefore, the claims are the subjects that do not require the International Searching Authority to search as set forth in PCT Article 17(2)(a)(i) and PCT Rule 39.1(iv).

#### Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

the exterior of a first tube is covered by a second tube having a higher melting point than the first tube and heat-shrink characteristics, the first and second tubes are united by heating them up to a temperature where they heat-shrink, and the metal core is drawn from the united tube. There is no technical relationship between these inventions involving one or more of the same or corresponding special technical features, and therefore the inventions are not so linked as to form a single general inventive concept.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP2004/0.01363

	<del></del>				
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))					
Int. Cl'A61B1/00					
P 御木も行った八郎					
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))					
Int. Cl' A61B1/00-1/32 Int. Cl' A61B17/34					
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの					
日本国金田	新宏小却 1999-1996年	·			
日本国公阴実用新案公報 1971-2004年					
	実用新案公報     1994-2004年       新案登録公報     1996-2004年				
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)					
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	W. 2011 O (2) 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11			
	C 1250 W. C 12 X 4745				
C. 関運する 引用文献の	5と認められる文献 		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
A	US 5297536 A (Pete	er J. Wilk)	1-13		
	1994. 05. 29				
	全文、第1-6図(ファミリーなし)				
A	JP - 7-178108 A (テル=   1995. 07. 18	<b>E株式会社)</b>	14, 15		
•	1995. 07. 18  全文、第1-7図 (ファミリーなし)				
į					
	<u> </u>				
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。		紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献					
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表され もの 出願と矛盾するものではなく、発明					
もの 出願と矛盾するものではなく、発り  「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの			ものの原理人は座画		
以後に公表されたもの 「X」特に関連		「X」特に関連のある文献であって、			
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「		の新規性又は進歩性がないと考; 「Y」特に関連のある文献であって、			
するしては他の特別な英田を確立するために引用する   文献(理由を付す)		上の文献との、当業者にとって			
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの					
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完了した日		国際調査報告の発送日	2 2004		
02.03.2004		10	. 3. 2004		
		特許庁審査官 (権限のある職員)	2W 9309		
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		安田明央	L		
東京都千代田区段が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	内線 3290		

#### 国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP2004/001363

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. X 請求の範囲 16-19 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲16は、患者の身体の内腔におけるオーバーチューブの配置方法に関するものであり、請求の範囲17-19は、オーバーチューブを用いた腹腔内の処置方法に関するものであるので、PCT第17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
·
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出顔に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請求の範囲1-13の「特別な技術的特徴」は、内視鏡と組み合わせて使用されるオーバーチュープにおいて、オーバーチュープ本体の内腔に内視鏡の挿入部が挿通される内部カバーを挿脱可能に配設したことに関し、請求の範囲14-15の「特別な技術的特徴」は、オーバーチューブの製造方法において、第1のチューブ内にコイルを挿入し、このコイル内にさらに芯金を挿入し、前記第1のチューブの外方をさらに前記第1のチュープよりも融点が高く熱収縮性を有する第2のチュープで覆い、第1および第2のチュープを第2のチューブが熱収縮する温度に加熱して第1および第2のチューブを一体化させ、前記芯金を一体化させたチューブから引き抜くことに関するものである。これらの発明は、一又は二以上の同一又は対応する特別な技術的特徴を含む技術的な関係にないから、単一の一般的発明概念を形成するように連関しているものとは認められない。
1. <ul><li>出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。</li></ul>
2. X 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. □ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意  □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: \_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.